

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Oprávněný

- Trimethoprim
- Sulfadiazine
- Trimethoprim
- Sulfadiazine

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Trimazin Forte Vet. granulat 200 + 40 mg/g

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Granulát

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Perorálne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

-

Pig

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

-

Horse

- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day
- Meat and offal. 15 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QJ01EW10

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Dánsky](#)

Dostupné len v [Dánsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Scanpharm A/S

Dátum registrácie lieku:

28/08/1986

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Scanpharm A/S

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

12562

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/08/1986

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet